

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 5. Dezember 2002 (05.12.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/096864 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07C 275/54, 323/42, C07D 211/58, 213/74, 213/40, 295/13, 285/14, 319/18, 207/09, 209/08, 401/04, 209/14, 317/58, A61P 3/10, A61K 31/17
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/05205

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Mai 2002 (11.05.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

10125567.5

25. Mai 2001 (25.05.2001) DE

102 07 369.4

21. Februar 2002 (21.02.2002) D

- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (72) Erfinder: DEFOSSA, Elisabeth; Stolzwiese 20, 65510 Idstein (DE). KLABUNDE, Thomas; Liederbacher Str. 1, 65929 Frankfurt (DE). BURGER, Hans-Joerg; Am Kreishaus 8A, 65719 Hofheim (DE). HERLING, Andreas; Am Walberstück 5, 65520 Bad Camberg (DE). VON ROEDERN, Erich; Steinkopfwef 39, 65931 Frankfurt (DE). PEUKERT, Stefan; Heiligkreuzgasse 9a, 60313

Frankfurt (DE). ENHSEN, Alfons; Birkenweg 4, 64572 Büttelborn (DE). BAUER, Armin; Gauss Strassel6A, 60316 Frankfurt (DE). NEISES, Berd; Flößerweg 5c, 77652 Offenburg (DE). WENDT, Karl, Ulrich; Wolfgangstr.21, 60433 Frankfurt (DE).

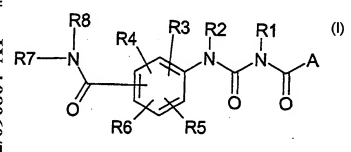
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: CARBOXAMIDE-SUBSTITUTED PHENYLUREA DERIVATIVES AND METHOD FOR PRODUCTION THEREOF AS MEDICAMENTS
- (54) Bezeichnung: CARBONSÄUREAMID SUBSTITUIERTE PHENYLHARNSTOFFDERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG ALS ARZNEIMITTEL



(57) Abstract: The invention relates to carboxamide-substituted phenylurea derivatives and method for production thereof as medicaments, physiologically-acceptable salts and physiologically-functional derivatives thereof. Compounds of formula (I), in which the groups have the given meanings, the physiologically-acceptable salts and methods for production thereof are disclosed. Said compounds are suitable, for example, for the treatment of type II diabetes.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Carbonamid substituierte Phenylharnstoffderivate sowie deren physiologisch verbrägliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate. Es werden Verbindungen der Formel (I), worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträglichen Salze und Verfahren zu deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen eignen sich z.B. zur Behandlung des Typ II Diabetes.

02/096864 A1

WO 02/096864 PCT/EP02/05205

CARBONSÄUREAMID SUBSTITUIERTE PHENYLHARNSTORFFDERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG ALS ARZNEIMITTEL

Die Erfindung betrifft Carbonamid substituierte Phenylharnstoffderivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

Es sind bereits strukturähnliche Acylphenylharnstoffderivate als Insektizide im Stand der Technik beschrieben (EP 0 136 745, EP 0 167 197, DE 29 26 480, J. Agric. Food Chem. 1999, 47, 3116-3424).

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine therapeutisch verwertbare Blutzucker senkende Wirkung entfalten.

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I,

worin bedeuten

Phenyl, Naphthyl, wobei der Phenyl- oder Naphthylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkinyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₁-C₄)-alkylen, (C₀-C₆)-Alkylen-COOH,

5

10

25

 $(C_0-C_6)-\text{Alkylen-COO-}(C_1-C_7)-\text{alkyl}, \ (C_0-C_6)-\text{Alkylen-COO-}(C_2-C_7)-\text{alkenyl}, \ CONH_2, \ CONH-(C_1-C_6)-\text{Alkyl}, \ CON-[(C_1-C_6)-\text{Alkyl}]_2, \ CONH-(C_3-C_6)-\text{Cycloalkyl}, \ (C_0-C_6)-\text{Alkylen-NH}_2, \ (C_0-C_6)-\text{Alkylen-NH-}(C_2-C_6)-\text{alkyl}, \ (C_0-C_6)-\text{Alkylen-N-}[(C_1-C_6)-\text{alkyl}]_2, \ NH-CO-(C_1-C_6)-\text{Alkyl}, \ NH-CO-Phenyl, \ NH-SO_2-Phenyl, \ wobei \ der \ Phenylring \ bis \ zu \ zweifach \ mit \ F, \ Cl, \ CN, \ OH, \ (C_1-C_6)-\text{Alkyl}, \ O-(C_1-C_6)-\text{Alkyl}, \ CF_3, \ OCF_3, \ COOH, \ CO-(C_1-C_6)-\text{Alkyl} \ oder \ CONH_2 \ substituiert \ sein \ kann;$

R1, R2 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-(C₁-C₆)-Alkyl, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, CI, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkenyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-15 (C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CO-NH-(C₃-C₇)-Cycloalkyl, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CO-NH₂ substituiert sein kann;

R7 H, (C_1-C_6) -Alkyl, $CO(C_1-C_6)$ -Alkyl;

H, (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH,

COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂

NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkenyl,

NCOO-(C₁-C₆)-alkinyl oder NCOO-(C₁-C₄)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydro-

benzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann:

5 R9 F, Ci, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

10

15

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin bedeuten

A Phenyl, wobei der Phenylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br;

R1, R2 H;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl;

20 R7 H, CH₃;

H, (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH,

COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂,

NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkenyl,

NCOO-(C₁-C₆)-alkinyl oder NCOO-(C₁-C₄)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl,

Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydro-

Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann;

WO 02/096864 PCT/EP02/05205

F, Cl, Br, OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

5

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin bedeuten

Phenyl, wobei der Phenylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br;

R1, R2 H;

15 R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl;

R7 H, CH₃;

20 R8

 $(C_1-C_{10})\text{-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF}_3, CN, COOH, \\ COO-(C_1-C_6)\text{-Alkyl, CO-NH}_2, NH_2, NH-(C_1-C_6)\text{-Alkyl, N-[(C_1-C_6)-Alkyl]}_2, \\ NCO-(C_1-C_6)\text{-alkyl, NCOO-(C}_1-C_6)\text{-alkyl, NCOO-(C}_1-C_6)\text{-alkenyl, NCOO-(C}_1-C_6)\text{-alkinyl oder NCOO-(C}_1-C_4)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10})\text{-aryl}_2, \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkinyl oder NCOO-(C}_1-C_4)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10})\text{-aryl}_3, \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkinyl oder NCOO-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10})\text{-aryl}_3, \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkinyl oder NCOO-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10})\text{-alkylen-(C}_6-C_{10}), \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkinyl oder NCOO-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10})\text{-alkylen-(C}_6-C_{10}), \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10}), \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_6-C_{10}), \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6), \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6), \\ NCOO-(C_1-C_6)\text{-alkylen-(C}_1-C_6), \\ NCOO-(C_1-C_6)$

25 substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann;

30

F, Cl, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

5 sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Die Erfindung bezieht sich weiterhin auf die Verwendung der Verbindungen der Formel I

worin bedeuten

10

15 Α Phenyl, Naphthyl, wobei der Phenyl- oder Naphthylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂- C_6)-Alkenyl, S-(C_2 - C_6)-Alkinyl, SO-(C_1 - C_6)-Alkyl, SO₂-(C_1 - C_6)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, (C₀-C₆)-Alkylen-COOH, 20 (C_0-C_6) -Alkylen-COO- (C_1-C_7) -alkyl, (C_0-C_6) -Alkylen-COO- (C_2-C_7) alkenyl, CONH₂, CONH₋(C₁-C₆)-Alkyl, CON-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CONH- (C_3-C_6) -Cycloalkyl, (C_0-C_6) -Alkylen-NH₂, (C_0-C_6) -Alkylen-NH- (C_1-C_6) alkyl, (C₀-C₆)-Alkylen-N-[(C₁-C₆)-alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, 25 CI, CN, OH, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl, CF3, OCF3, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

R1, R2 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-(C₁-C₆)-Alkyl;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkenyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CO-NH-(C₃-C₇)-Cycloalkyl, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CO-NH₂ substituiert sein kann;

R7 H, (C_1-C_6) -Alkyl, $CO(C_1-C_6)$ -Alkyl;

H, (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH,

COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, oder N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann;

30

15

F, Cl, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

WO 02/096864

Diabetes.

PCT/EP02/05205

sowie derer physiologisch verträglichen Salze zur Herstellung eines Medikamentes zur Senkung des Blutzuckerspiegels und Behandlung von Typ II

7

5

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Racemate, racemischen Mischungen und reinen Enantiomere sowie auf ihre Diastereomere und Mischungen davon.

Die Alkylreste in den Substituenten R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9 und A können sowohl geradkettig wie verzweigt sein.

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isethion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Äpfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon- und Weinsäure. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion, wie zum Beispiel Trifluoracetat, gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

30

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der

WO 02/096864

PCT/EP02/05205

Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

8

Zu den physiologisch funktionellen Derivaten z\u00e4hlen auch Prodrugs der erfindungsgem\u00e4\u00dfen Verbindungen, wie zum Beispiel in H. Okada et al., Chem. Pharm. Bull. 1994, 42, 57-61 beschrieben. Solche Prodrugs k\u00f6nnen in vivo zu einer erfindungsgem\u00e4\u00dfen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs k\u00f6nnen selbst wirksam sein oder nicht.

10

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

15

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel I" auf Verbindung(en) der Formel I wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

Die Verbindung(en) der Formel (I) können auch in Kombination mit weiteren Wirkstoffen verabreicht werden.

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel I, die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg (typischerweise von 3 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 3-10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 mg/kg liegen, die geeigneterweise als Infusion von 10 ng bis 100 ng pro Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete Infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von 1 ng bis 10

mg pro Milliliter, enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des Wirkstoffs enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis 100 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg. typischerweise von 10 bis 600 mg enthalten. Zur Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel I selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muß natürlich verträglich sein, in dem Sinne, daß er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den 10 Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel I. Die 15 erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

20

25

30

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel I abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinalacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln. Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel I enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen oder nicht-wäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasseroder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht 10 werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten können durch tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine 20 hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale)
Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung
gemäß Formel I mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose
und Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer
inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum
umfassen.

10

15

20

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung umfassen vorzugsweise sterile wäßrige Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel I, die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich die Verabreichung auch subkutan, intramuskulär oder intradermal als Injektion erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit dem Blut isotonisch gemacht wird. Injizierbare erfindungsgemäße Zusammensetzungen enthalten im allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven Verbindung.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vorzugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, indem man eine Verbindung gemäß Formel I mit einem oder mehreren herkömmlichen festen Trägern, beispielsweise Kakaobutter, mischt und das entstehende Gemisch in Form bringt.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol oder Öl vor. Als Träger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglycole, Alkohole und Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Der Wirkstoff ist im allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis 15 Gew.-% der Zusammensetzung vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%.

Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster vorliegen, die für einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einer gegebenenfalls gepufferten wäßrigen Lösung, gelöst und/oder dispergiert in einem Haftmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Möglichkeit kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical

WO 02/096864 PCT/EP02/05205

12

Research, 2(6): 318 (1986) beschrieben, durch Elektrotransport oder lontophorese freigesetzt werden.

Als weitere Wirkstoffe für die Kombinationspräparate sind geeignet:

Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesonders zur synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen.

Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus[®] oder HMR 1964, GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise Sulphonylfhamstoffe, Biguanide, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-Agonisten, Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe, Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, PPAR- und PXR-Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.

25

15

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe, Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, Gl 262570, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, verabreicht.

15

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Bay 13-9952, BMS-201038, R-103757, verabreicht.

25 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor, wie z.B. HMR 1453, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. Bay 194789, verabreicht. WO 02/096864 PCT/EP02/05205

14

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesevelam, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer, wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Squalen synthetase inhibitor, wie z.B. BMS-188494,

25 verabreicht.

30

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. Cl-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

25

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Gliclazid, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinylmethoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem α -Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Gliclazid oder Repaglinid.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und Metformin, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.

Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Serotonin- und noradrenerge Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphetamin oder Amphetamin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin.

Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen, wie z.B. Caromax® verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung erfolgen, oder durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden.

angesehen wird.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der
Verbindungen der allgemeinen Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man die
Verbindungen der Formel I so gewinnt, daß gemäß dem folgenden
Reaktionsschema vorgegangen wird:

Dazu werden Verbindungen der allgemeinen Formel II,

in denen

15

5

10

15

20

25

R9, R10, R11, R12 unabhängig voneinander H, F, CI, Br, O-(PG-1), CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkenyl, S-(C₂-C₆)-Alkinyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-N-(PG-2)₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(PG-3), COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CON-(PG-2)₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CO-NH-(C₃-C₇)-Cycloalkyl, N-(PG-2)₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, CI, CN, O-(PG-1), (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COO-(PG-3), COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CON-(PG-2)₂ substituiert sein kann;

darstellt, worin R2 die oben beschriebene Bedeutung hat und PG-1 eine allgemein bekannte Schutzgruppe für Alkohole, wie zum Beispiel Benzyl, Allyl, Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;

PG-2 eine allgemein bekannte Schutzgruppe für Aminogruppen, wie zum Beispiel (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl, (C₁-C₆)-Alkyloxycarbonyl oder (C₆-C₁₂)-Aryl-(C₁-C₄)-alkyloxycarbonyl, die entweder beide Wasserstoffe oder nur ein Wasserstoffatom der Aminogruppe ersetzt;

PG-3 eine allgemein bekannte Schutzgruppe für Ester, wie zum Beispiel (C₁-C₆)-Alkyl, Benzyl oder p-Methoxybenzyl;

darstellt; mit Isocyanaten der allgemeinen Formel III

worin

A'

Phenyl, Naphthyl, wobei der Phenyl- oder Naphthylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, O-PG-1, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkenyl, S-(C₂-C₆)-Alkinyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-N-(PG-2)₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, (C₀-C₆)-Alkylen-COO-(PG-3), (C₀-C₆)-Alkylen-COO-(C₁-C₇)-alkenyl, CO-N-(PG-2)₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkylen-COO-(C₂-C₇)-alkenyl, CO-N-(PG-2)₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkylen-N-(PG-2)₂, (C₀-C₆)-Alkylen-NH-(C₁-C₆)-alkyl, (C₀-C₆)-Alkylen-N-[(C₁-C₆)-alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, O-(PG-1), (C₁-C₆)-Alkyl oder CO-N-(PG-2)₂ substituiert sein kann;

15

20

5

10

in denen PG-3, PG-2 und PG-1 die oben beschriebene Bedeutung haben,

in wasserfreien organischen Lösungsmitteln wie zum Beispiel Benzol, Toluol oder Acetonitril, unter Schutzgasatmosphäre bei Reaktionstemperaturen zwischen 10°C und der Siedetemperatur des eingesetzten Lösungsmittels zu Verbindungen der allgemeinen Formel IV

25

in denen R2, R9, R10, R11, R12, und A' die oben beschrieben Bedeutung haben, umgesetzt,

Verbindungen der allgemeinen Formel IV werden mit in der Peptid Synthese üblichen Kopplungsreagenzien, wie zum Beispiel Carbodiimide wie Dicyclohexylcarbodiimid (DCC) oder Diisopropylcarbodiimid, Carbonyldiazole wie Carbonyldiimidazol und ähnliche Reagenzien, Propylphosphonsäureanhydride, O-((Cyano-(ethoxycarbonyl)-methylen)amino)-N,N,N',N'-tetramethyluronium tetrafluoroborat (TOTU) und viele andere, oder unter Ausbildung des Säurechlorides, zum Beispiel unter Verwendung von Thionylchlorid, mit Verbindungen der allgemeinen Formel V

worin R7 die oben beschriebene Bedeutung hat und

R13 (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit O-(PG-1), CF₃, CN, COO-(PG-3), COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-(PG-2)₂, NH-(PG-2), NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, substituiert sein kann; Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydro-benzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl, wobei die Ringe jeweils ein oder mehrfach mit R14 substituiert sein können;

R14 F, CI, Br; O-(PG-1), NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COO-(PG-3), COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

bedeuten

10

zu Verbindungen der allgemeinen Formel VI

umgesetzt;

die Verbindungen der allgemeinen Formel VI können, falls R1 in Verbindungen der allgemeinen Formel I kein Wasserstoffatom darstellt, durch Umsetzung mit Verbindungen der allgemeinen Formel VII

R15-LG (VII)

10

worin

LG eine allgemein bekannte Austrittsgruppe, wie zum Beispiel Halogen, Arylsulfonyloxy oder Alkylsulfonyloxy;

15

und

R15 (C_1-C_6)-Alkyl, $O-(C_1-C_6)$ -Alkyl, $CO-(C_1-C_6)$ -Alkyl, $COO-(C_1-C_6)$ -Alkyl,

20

unter Verwendung einer Base, wie zum Beispiel 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7en, in organischen Lösungsmitteln, wie zum Beispiel Dichlormethan oder Acetonitril, zu Verbindungen der allgemeinen Formel VIII

in denen R2, R7, R9, R10, R11, R12, R13, R15 und A' die oben beschrieben

Bedeutung haben, alkyliert werden, und nach literaturbekannter Abspaltung
einiger oder aller eventuell vorhandenen Schutzgruppen in den Resten R9, R10,
R11, R12, R13, R14, und A' erhält man Verbindungen der allgemeinen Formel I.
Die Überführung der Verbindungen der allgemeinen Formel I in deren Salze
erfolgt durch Zugabe eines Äquivalentes der entsprechenden Säure oder Base in
einem organischen Lösungsmittel wie zum Beispiel Acetonitril oder Dioxan oder in
Wasser und durch anschließende Entfernung des Lösungsmittels.

Eine weitere Möglichkeit Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen R2 ein Wasserstoffatom darstellt, herzustellen ist im folgenden Schema dargestellt:

dabei werden Verbindungen der allgemeinen Formel XII,

in denen R9, R10, R11, R12 und PG-3 die oben beschriebene Bedeutung haben, in Isocyanate der allgemeinen Formel X

5

nach bekannten Methoden, wie zum Beispiel der Umsetzung mit Oxalylchlorid in organischen Lösungsmitteln, wie zum Beispiel 1,2-Dichlorethan oder

Dichlormethan, bei Reaktionstemperaturen zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Lösungsmittels umgewandelt, die Isocyanate der allgemeinen Formel X bringt man mit Amiden der allgemeinen Formel XI

10

in denen A' die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Reaktion und erhält Verbindungen der allgemeinen Formel XII

15

20

in denen R9, R10, R11, R12 und PG-3 die oben beschriebene Bedeutung haben, Verbindungen der allgemeinen Formel XII können, wenn R1 kein Wasserstoffatom darstellt, wie bereits oben beschrieben durch Alkylierung mit Verbindungen der allgemeinen Formel VII zu Verbindungen der allgemeinen Formel XIII, selektiver Entschützung der COO-(PG-3)-Gruppe und anschließende Amidkopplung mit Verbindungen der allgemeinen Formel V zu Verbindungen der allgemeinen Formel XIV und, falls notwendig, durch anschließende Abspaltung der Schutzgruppen in Verbindungen der allgemeinen Formel I überführt werden. Die Überführung der

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I in deren Salze erfolgt durch Zugabe eines Äquivalentes der entsprechenden Säure oder Base in einem organischen Lösungsmittel wie zum Beispiel Acetonitril oder Dioxan oder in Wasser und durch anschließende Entfernung des Lösungsmittels.

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken. Die gemessenen Fest-, bzw.

Zersetzungspunkte (Fp.) wurden nicht korrigiert und sind generell von der Aufheizgeschwindigkeit abhängig.

Tabelle 1: Beispiele

	26					PCT	'/EP02/05
MS****	χ̈́ο	ok	ş	ð	ok	ok	Å
R8***	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	· No	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH		Ho	Ž.
R7	I	I	Н	Н	I	H	I
Amid**	2	က	3	3	ဇ	င	3
R5	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9
R6	4-H	9-H	5-H	2-H	9-H	2-H	2-Н
R 4	3-H	H-H	4-H	4-H	4-Н	4-H	4-H
R3	2-CI	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H
R2	I.	ェ	I	Ξ	I	I	I
R1*	Ι	I	Ξ	I	I	I	I
V	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	-	2	3	4	ro.	9	7

									_						
MS****	ok		,	Ą	yo .	ð	8	¥	ð	Ą	ok	ok	γo	γo	ð
R8***		O_NZO		≥ ©	≥ Qu.	(CH ₂) ₃ -COOtBu		N ^z o	(CH ₂) ₅ -CH ₃	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH			≥	(CH ₂) ₅ -CH ₃
R7	I		I	Ξ	I	I	I	r	I	Ŧ	Ξ	I	I	I	Ŧ
Amid**	3		က	က	က	3	က	က	3	3	3	င	က	က	3
R5	Н-9		H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	Н-9	Н-9	H-9	H-9
R6	2-H		2-H	2-H	5-H	5-H	5-H	2-H	5-H	9-H	5-H	2-Н	2-H	2-H	5-H
R4	4-H		4-H	H-4	4-H	4-H	4-H	H-H	4-H	4-CI	<u> 4</u> -C	4-CI	4-CI	4-C	4-CI
R3	2-H		2-H	2-H	2-H	2-H	2-Н	7-H	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H
R2	I		I	I	I	H	I.	I	I	I	I	Ι	I	I	I
R1*	I		I	I	I	Ξ	I	I	Ξ	I	ェ	I	I	I	工
A	Phenyl-2-CI		Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	ထ		6	9	11	12	13	44	15	16	17	18	19	20	21

							28		· · ·			, ₁
MS****	ok	송	송	γo	ok	ok	yo .	ok	ok	ok	ok	ok
R8***	√N ^z o	(СН ₂) ₅ -ОН	(CH ₂) ₆ -OH		NO NO	N. C.	O No		~	OH OH		O _N N _O O
. R7	I	I	Н	H	Ŧ	I	Ι	I	エ	エ	I	I
Amid**	2	5	5	2	က	5	ဌ	ro .	2	ت	S	သ
R5	Н-9	H-9	H-9	Н-9	Н-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9
R6	4-H	4-H	4-H	4-H	H-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H
R4	푽	3-H	3-H	3-H	3-Н	H-K	3-н	9-H	H-6	3-H	3-H	3-H
R3	2-CH ₃	2-CH ₃	2-CH ₃	2-CH ₃	2-СН3	2-СН3	2-CH ₃	2-CH ₃	2-СН3	2-CH ₃	2-CH ₃	2-CH ₃
R2	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	Ξ	I
R1*	I	I	Ŧ	I	I	I	I	I	I	I	I	I
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33

											29									
MS****	ð	X		쑹		ok	ð	¥		ok	γo		ş	·	ş	X —		70	á	ok
R8***	(CH ₂) ₅ -CH ₃		>		O ₂ N	(CH ₂) ₆ -OH	(CH ₂) ₆ -OH	\\	HO CON	Ĭ.	5	O ₂ N \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\) HO	HO N	(CH ₂) ₅ -CH ₃	· •			N ^z O	\$
R7	I	I		I		Ŧ	I	I		I	I		I		I	I			I .	Н
Amid**	5	5		2	-	5	5	5		5	5		5		5	22			ç	ည
R5	Н-9	Н-9		H-9		Н-9	H-9	Н-9		H-0	H-9		H-9		Н-9	H-9			H-9	H-9
R6	4-H	4-H		4-H		4-H	4-H	4-H		4-H	4-H		4-H		4-H	4-H			H-4	4-H
R4	3-H	3-H		3-H		3-H	3-H	3-H		3-H	3-H		3-H		3-H	3-H	,		Ξ- c	3-H
R3	2-CH3	2-0CH ₃		2-0CH ₃		2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃		2-0CH ₃	2-0CH ₃		2-0CH ₃		2-0CH ₃	2-0CH ₃			2-0CH ₃	2-0CH ₃
R2	I	Ŧ		I		I		I		I	H		ェ		I	I			I	I
R1*	I	Ŧ		Ξ		I	I	Ξ		I	I		I		I	Ι			I	I
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl		Phenyl-2-Cl		Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl		Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl		Phenyl-2-Cl		Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl			Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	34	35		36		37	38	39		40	41		42		43	44			45	46

					Z,		,					
MS****	ok	ok	γo	ķ	γo	송	ok	ok	γο	ok	γo	Ą
R8***	НО	(СН ₂) ₆ -ОН	(CH ₂) ₆ -OH	(CH ₂) ₅ -CH ₃	(СН ₂)3-СООН	(CH ₂) ₃ -COOH			W ^N O	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		
R7	Н	I	Н	H	Н	I	I	I	I	I	I	I
Amid**	င	က	3	3	3	5	5	Ω.	5	rc	သ	သ
R5	Н-9	H-9	Н-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9
R6	2-H	2-H	H-5	9-H	5-H	4-H	4-H	H-4	4-H	H-4	H-H	4-H
R4	4- NO ₂	4 Š	4 S	4 Š	4-H	3-H	3-Н	3-H	3-H	3-H	4.6 4.6	H-8
R3	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-осн _з	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃
22	I	Ŧ	I	I	I	Н		I	Ξ.	I	Ξ	I
R1*	I	I	エ	エ	I	Н	I	Ξ	I	I	I	I
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,6-Cl ₂	Phenyl-2,6-Cl ₂	Phenyl-2,6-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	47	48	49	20	51	25	53	24	55	26	25	88

MS****	þ	Ą	ok	ok	ok	ò	ok	ok	ok	ok
R8***		Ş	\rightarrow	\	5—			· \		
R7	I	I	I	ェ	I	Ι	I	I	I	I.
Amid**	2	က	ഹ	2	ည	5	က်	က	က	ည
RS	Н-9	Н-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9
R6	4-H	4-H	4-H	4-H	H-4	4-H	4-H	4-H	4-H	4-Н
R4	H-E	3-H	문	3-H	3-H	H.E.	H.E	9-H	H-6	3.H
R3	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃							
R2	I	Ξ	I	Ξ	I	ェ	Ξ	Ŧ	I	エ
R1*	I	I	I	I	I .	エ	Ŧ	Ξ	Ξ	I
A	Phenyl-2-Cl									
Bsp.	29	09	61	62	63	64	65	99	29	89

								,——			-
MS****	ok	ok	γo	Ào	¥	충	ok	o	Ą	Ą	ð
R8***				~ ~		CH ₂ -CF ₃	5			\(\)	(CH ₂) ₂ -CH ₃
R7	I.	Н	I	I	I.	Ŧ	I	I	I	I	Ŧ
Amid**	ស	က	က	က	ß	5	သ	က	ro O	လ	5
R5	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9
R6	4-H	9-H	5-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H
R4	H-6	4- 0 2	4- 0 2	3-Н	3-H	H-E	3-Н	3.H	મ- K	H.	3-Н
R3	2-0CH ₃	2-H	2-H	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-OCH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃
R2	Ŧ	I .	I	エ	I	Ξ	I	I	エ	I	H
R1*	I	I	I	I	I	I	I	I	I	ェ	H
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-CI	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	69	70	7.1	72	73	74	75	92	11	78	79

MS****	ok	¥	8	Å	òk	ok	ò	ok
R8***	~ Qu		НО		N ^z o			— ₹
R7	エ	エ	エ	Ι	I	I	I	I
Amid**	S.	2	5	ഹ	က	2	5	5
R5	1	Н-9	H-9	H-0	Н-9	H-9	Н-9	H-9
R6	4-H	4-H	4-H	H-H	4-H	4-H	4-H	H-H
R4	3-H	3-H	3-H	н- ₆	3-H	3-Н	3-H	3-н
R3	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃					
R2	1	I	I	I	I	I	I	I
R1*	I	I	I	Ι	I	Ι.	I	I
Α	Phenyl-2-Cl							
Ben	80	81	82	83	84	82	88	87

MS****	¥	y	ok	γo	ok	ok	γ	ok	ok	γ
R8***	02 [∞] 5		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N ₂ N	HO		HW			
R7	I	I	I	I	I	I	I	I	I	H
Amid**	2	ည	က	ro.	သ	လ	က	5	S.	5
R5		H-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9
R6	Н-4	H-H	4-H	4-H	H-H	4-H	H-H	H-H	4-H	4-H
R4	π. E	문	3-H	H.	H-E	τ. έ	H-6	3.H	H-E	H.E
R3	2-OCH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃
R2	I	I	Ξ	エ	I	Ŧ	I	I	I	I
R1*	Ξ	I	Ξ	Ξ	I	Ŧ	Na	N B	Na	Na
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂
Bsp.	88	89	06	91	92	93	94	92	96	26

MS****	ò	ok	ok	ok	ok	ok	Å	ð	ð.	¥	ð	¥
R8***			$F_{j}C$					(CH ₂) ₅ -CN			F ₃ c	√ N ² O
R7	I	I	Ξ	I	I	I.	Η .	Ή	Ι	Ξ	Ę	I
Amid**	က	rc	လ	ಬ	သ	သ	5	5	သ	2	က	ည
R5		H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	6-Н	H-9	H-9	H-9	H-9
R6	4-H	4-H	H-H	4-H	4-H	H-4	H-4	4-H	4-H	4-H	4-H	H-H
R4	3-H	胀	3-H	H-6	3-н	3-H	H-6	3-H	3-н	H-6	3-H	3-H
R3	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-осн _з	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃
82	I	Ξ	Ξ	I	I	Ξ	I	エ	Ŧ	I .	I	I
R1*	e Z	S B	e Z	Na	Na	Na	Na	Na	E Z	s Z	Na	Na
A	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂							
Bsn	86	66	100	101	102	103	104	105	106	107	108	109

MS****	ok	ok	уо	ķ	ok .	ķ	ok	۸۶	Ą
R8***		√N [₹] O	8-/				F ₃ C	n S	
R7	Н	I	I	I	Ŧ	I	Ξ	I	エ
Amid**	5	2	5	က	က	က	ಬ	ഹ	ب
R5	Н-9	Н-9	Н-9	H-9	Н-9	Н-9	Н-9	H-9	Н-9
R6	4-H	4-H	4-H	4-H	H-4	H-4	4-H	H-4	4-H
R4	3-Н	표- _E	3-H	9-H	π .	H-6	4-6 4-6	표 보	н- К
R3	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-осн _з	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃
R2	I	I	I	王	Ξ	Ξ	I	I	工
R1*	Na	Na	e Z	N S	s Na	Na	N B	Na	e N
A	Phenyl-2,4-Cl ₂								
Bsp.	110	111	112	113	114	115	116	117	118

MS****	쏭	ok	ok J	ok	ok	ok	ok	ok	ok	,
R8***			Z o		NO.	ON O	N ^o O	o Nio	, L	² ON
R7	I	エ	エ	Ξ	I	I	I	エ	I	エ
Amid**	သ	ည	သ	က	2	2	5	æ,	5	5
R5	H-9	Н-9	Н-9							
R6	4-H	4-H	H-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	H-4
R4	H.E	3-H	H-E	3-H	3-H	4 . 6	3-H	3-H	H-6	3-Н
R3	2-0CH ₃									
R2	I	Ŧ	I	I	Ξ	I	I	I	Ξ	н
R1*	R N	e N	a Z	Za	g Z	Na	Na	Na	Na	Na
A	Phenyl-2,4-Cl ₂									
Bsp.	119	120	121	122	123	124	125	126	127	128

									
MS****	۸	ok	ok	۸o	ok	ok	ok	yo .	yo
R8***	Š.	p	₹	₹	F Cor,	Nº0	F ₃ c ₂	МеОСО	N ^c o
R7	王	I	I	I	I	I	I	エ	I
Amid**	S.	က	S.	ည	သ	2	5	ഹ	5
R5	н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-0	Н-9
R6	H-H	4-H	H-4	4-H	H-4	4-H	4-H	4-H	4-H
R4	3-H	3-H	H-6	H-6	મ _લ	구· 무·	3-H	표 _는	3-H
R3	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃					
R2	I	I	I	Ξ	I	I	エ	I	I
R1*	e Z	s Z	Z Z	Na	S S	Na	Na	Na	Na Na
A	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂						
Bsp.	129	130	131	132	133	134	135	136	137

MS****	γ	Ą	уо	ok	ok	ķ	ok	ok	k
R8***					N ^z o o	NO ₂	5	Meoco	
R7	I	Ξ.	I	Ξ	I	=	I	I	I
Amid**	ည	ည	က	T.	သ	ည	ರ		ည
R5	Н-9	H-9							
R6	H-H	H-H	H-H	4-H	4-H	H-4	H-4	H-4	H-H
2	H.S.	H-6.	보유	H-6	3-H	Τ .	3-H	3-H	3-H
R3	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-осн	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃
R2	I	Ι	Ξ	ェ	Ξ	I	I	I	I
R1*	Na								
Δ	Phenyl-2,4-Cl ₂								
Ren	138	139	140	141	142	143	144	145	146

		 1	_				П	\neg			
MS****	8 8	ok	ok	k	A	ok	Å	S	γo	ok	Ą
R8***	F, C O	F ₅ C, _O	OF 3	CF. T	m	₹	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH	OH OH		≥ OH
R7	I	Ŧ	I	エ	Ξ	Ξ	I	I	I,	I	I
Amld**	2	2	ro	လ	rc .	ည	3	3	က	က	က
R5		H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	Н-9	Н-9	Н-9
R6	H-4	4-H	H-4	4-H	4-H	4-H	5-NO ₂	5-NO ₂	5-NO ₂	5-NO ₂	5-F
R4	H-6	3.H	3-H	3-H	3-H	3.H	4-H	4-H	H-H	4-H	4-F
R3	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-H	2-H	2-H	2-H	2-F
R2	Ŧ	I	I	I	Ξ	エ	I	I	I	I	H
R1*	Na Na	Na Na	Na	Na	Na	Na	H	I	I	I	I
A	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsn.	147	148	149	150	151	152	153	154	155	156	157

		·	,			,		,						
MS****	ð	ð	ð	ð	₹.	ð	Ą	ð	충	충	š	¥	Ą	ok
R8***		N°O	(CH ₂) ₅ -OH	<u></u>	5	N°CO	(CH ₂) ₆ -OH	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₈ -OH	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₈ -OH	OH OH		
R7	I	I	I	Ξ	I	I	Ŧ	I	Н	H	I	I	I	Ξ
Amid**	က	က	5	ĸ	ស	ಬ	က	က	3	5	2	5	က	5
R5	Н-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	Н-9	H-9	H-9
R6	5-년	ਨੂ ਜ	4-H	4-H	4-H	4-H	5-NO ₂	5-F	5-F	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H
R4	4-F	4-F	3-H	3-Н	3-Н	3-H	4-H	4-F	4-F	3-Н	3-H	3-H	3-Н	3.H
R3	2-F	2-F	2-F	2-F	2-F	2-F	2-H	2-F	2-F	2-F	2-F	2-F	2-F	2-F
R2	I	H	Η	I	I	I	I	I	I	Ŧ	I	I	I	Ξ
R1*	Н	H	Ξ	Н	I	I	H	Ξ	I	I	I	I	I	I
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂				
Bsp.	158	159	160	161	162	163	164	165	166	167	168	169	170	171

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·	_			_							
MS****	òk	Ą	o <mark>ķ</mark>	ok	k	ok	ok	ok	ò	ok	ok	ok	ok
R8***		O _N CO			(СН ₂)2-СООН	(CH ₂) ₃ -COOH	Э	£ Q		(CH ₂) ₄ -COOH	(СН ₂) ₅ -СООН		(СН ₂)4-СООН
R7	I	I	I	I	Ξ	I	H	I	I	Ξ	I	I	エ
Amid**	က	3	ည	5	5	ည	5	េ	2	5	2	5	5
R5	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	Н-9	H-9
R6	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H	4-H
R4	H-6	푸 _운	-E	3-H	3-H	3-H	3-H	9-H	H-6.	3-H	3-H	3-H	꿃
R3	2-F	2-F	2-0CH ₃	2-осн ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃
R2	ェ	Ŧ	Ŧ	I.		I	I	Ξ	I	I	Ξ		Ŧ
R1*	I	I	I	I	I	I	I	I	Ξ	Ŧ	Ξ	I	Ŧ
A	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181	182	183	184

MS****	¥		송 ·	ş	ð	ð	ok	ok	, ,	ok	ok	ok	γo
R8***		HO	Меосо	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₈ -OH		→ OH	Ž.	O N ^o O		~ P	OH OH	
R7	I		I	I	I	I	I	I	エ	Ξ	ェ	エ	エ
Amid**	5		ທ	4	4.	4	4	4	4	4	4	4	4
R5	Н-9		H-9	H-9	Н-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9
R6	4-H		4-H	5-H	5-H	9-H	9-H	5-H	고 고	2-H	2-H	2-H	2-H
R4	3-H		표 문	3-H	3-H	3-H	H-E	3-H	H-6	3-Н	3-H	3-Н	3-Н
R3	2-осн _з		2-0CH ₃	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂	2-NO ₂
R2	Ι		Ξ.	I	I	ェ	I	Ŧ	ェ	I	I	I	I
R1*	I		I	Ξ	Ξ	I	I	I	I	I	I	I	I
A	Phenyl-2,4-Cl ₂		Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	185		186	187	188	189	190	191	192	193	194	195	196

										 	,				
MS****	Å	ok	Å		ok		ð	ð	ok	ok V	y	ok	ķ	ok	ok
R8***	NO	о (СН ₂);-ОН	___\0\	Ho		Ž	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH		 ~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	Z O	O NOO		≥ P	НО
R7	H	x	I		Н		I	I	I	I	I	I	I	Ŧ	Ξ
Amid**	4	4	4		4		4	4	4	4	4	4	4	4	4
R5	Н-9	H-9	H-9		H-9		H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9
R6	5-H	5-H	5-H		5-H		5-H	5-H	5-H	Н-3	2-H	5-H	2-H	5-H	5-H
R4	3-CI	3-0	25		င်္		3-H	3-H	3-H	3-H	푸	표는 프	H-6	H-E	3.H
R3	2-H	2-H	2-H		2-H		2-H	2-H	2-H	2-н	2-H	2-H	2-H	2-H	2-H
R2	I	Ξ	Ξ		ェ		I	I	I	Ξ	エ	I	I	I	Ξ
R1*	I	I	I		I		I	Η	H	Ι	Ξ	I	I	I	Ξ
A	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl		Phenyl-2-Cl	·	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	197	198	199		200		201	202	203	204	205	206	207	208	209

П		1	7	Т				T					
MS****	ò		şo	k	Å	ok	Å	yo	ok	ok	ok	ok	ok
R8***	0=		(CH ₂) ₆ -OH	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH		Q P	Ž.		No.	N°0	N ² O
R7	I		Ŧ	I	I	Н	I	I	I	I	エ	エ	I
Amid**	4		4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
R5	H-9	·	12-9 12-9	6-CI	Н-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9
R6	9-H		5-H	5-H	5- OCH ₃	5- OCH ₃	5- OCH ₃	5- OCH ₃	5- OCH ₃	5- OCH3	5- OCH3	5-H	2-H
R4	공		3-H	3-H	3-H	H-E	3-H	光	3-H	H-6	3. 구.	품	3-H
R3	2-H		2-CI	2-Cl	2-Cl	2-CI	2-CI	2-CI	2-CI	2-CI	2-CI	2-NO ₂	2-H
R2	I		I	I	I	I	I	I	I	I	I	Ξ	I
R1*	I		I	Ŧ	I	I	I	エ	I	I	I.	I	I
A	Phenyl-2-Cl	,	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl
Bsp.	210		211	212	213	214	215	216	217	218	219	220	221

														_	
MS****	×	yo	ø	À	۸	ø	ð	¥	Å	ð	충	쓩	송	γ	ok
R8***	N ² O	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH	HO		(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₆ -OH) Pop Pop	Ho.		(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₅ -OH	(CH ₂) ₈ -OH	}	ОН
R7	I	I	Ŧ	I	I	I	エ	I	I	I	I	Ξ	I	I	I
Amid**	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
R5	Н-9	H-9	Н-9	Н-9	Н-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	6-F	H-9	H-9	H-9	H-9
R6	H-9	5-H	9-H	Н-9	9-H	5-H	9-H	5-H	2-H	5-H	5-F	5-H	5-H	9-H	H-6
R4	3-H	3-H	3 - H	3-н	H.E	3-H	3-H	3-Н	3-H	H.E	3-F	3-H	3-H	3-н	3-H
R3	2-H	2-0CH3	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-CI	2-Cl	2-CI	2-CI	2-CI	2-F	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃
R2	I	I	Г	I	Ŧ	I	Ŧ	Ξ	I	I	Ŧ	Ŧ	1	I	Н
R1*	I	I	I	I	I	Ŧ	I	I	I	I	Ξ	I	Ξ	I	I
A	Phenyl-2-Ci	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂
Bsp.	222	223	224	225	226	227	228	229	230	231	232	233	234	235	236

MS****	ò	ok V	yo	, S	ð	yo OK	ð	k	Ą	ok V	성	ş
R8***			O ₂ N Q	(CH ₂) ₆ -OH	(CH ₂) ₆ -OH) of the state of	OH OH	≥			O ₂ N ₄ O	(CH ₂) ₈ -OH
R7	I	I	I	エ	Ŧ	I	工	I	I	I	I	I
Amid**	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
R5		H-9	H-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-9
R6	5-H	5-H	2-H	5-H	9-H	1-9	2-H	5-H	5-H	9-H	H-9	5-H
R4	3-H	구. 단.	H-K	3-H	3-H	3-н	H-6	3-н	3-H	3-H	9.H	3-H
R3	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-Cl	2-Cl	2-Cl	2-CI	2-C	2-CI	2-CI	2-CI	2-0H
R2	I	I	I	Ξ	Ŧ	I	Ξ	I	Ξ.	I	Ĭ.	エ
R1*	I	Ŧ	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
A	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2.4-Cl	Phenyl-2,4-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂
Ren	237	238	239	240	241	242	243	244	245	246	247	248

	_				1					- 1	
MS****		ok V	ok	ok	οk	ò	γo	ok	ok	å	Ą
R8***		≥					HO	·	Ι	CH³	CH ₃
R7		I	Ξ	I	I	I	I	I	I	I	I
Amid**		4	4	4	4	4	5	4	4	4	4
R5	\vdash	H-9	H-9	H-9	મ-9	H-9	H-9	H-0	H-9	H-9	H-9
R6		H-6	7- 1-	5-H	H-5	5-H	H-4	9-H	5-H	H-9	5-H
R4		3-H	3.H	표는	H-E	H-6	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H
R3		2-NO ₂	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-CI	2-CI	2-OCH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃
R2		I	I	Ξ	Ξ	Ξ	I	Ŧ	I	I	I
R/*		I	I	Ξ .	I	I	I	I	I	I	田
V	5	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl-4-F	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl-4-F	Phenyl-2,4-Cl ₂
Ben	1000	249	250	251	252	253	254	255	256	257	258

	,	,							49					_			
WS****	8	ok	ok	ok	ok V	ok	Å	k	ok	Ą	ok	Ą	Ą	Ą	Ą	¥	γ
R8***	(CH ₂) ₃ -NHCOO-CH ₂ -Ph	(CH ₂) ₃ -NHCOO-CH ₂ -Ph	СН³	CH ₃	CH ³	CH³	(CH ₂) ₂ -NHCO-CH ₃	(CH ₂) ₃ -NH ₂ TFA	£	°HO	I	(CH ₂) ₃ -N(CH ₃) ₂ TFA	(CH ₂) ₂ -N(CH ₃) ₂ TFA	(CH ₂) ₂ -NHCOO-CH ₂ - CH=CH ₂	(CH ₂) ₄ -NH ₂ TFA	(CH ₂) ₂ -NH ₂ TFA	(CH ₂) ₃ -NH ₂ TFA
R7	F	I	ĈH ³	СН³	I	СĤ³	Ŧ	I	I	CH3	I	I	Ι.	F	I	I	エ
Amid**	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
R5	Н-9	Н-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9	H-0	Н-9	Н-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9
R6	H-9	H-9	5-H	5-H	5-H	5-H	5-H	5-H	5-H	5-H	5-H	9-H	2-H	5-H	9-H	5-H	5-H
22	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	H-6	3-H	3-H	3-H
R3	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-0CH ₃	2-CI	2-CI	2-CI	2-0CH ₃	2-осн _з	2-CI	2-0CH ₃	2-CI	2-OCH ₃
22	H	H	Ŧ	F	H	I	I	I	I	I	I	エ	I	I	Ŧ	I	Н
*	Ŧ	Ŧ	I	I	I	I	I	I	エ	I	H	Ŧ	I	I	エ	Ŧ	Н
A	Phenyl-2-Cl-4-F	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4-F	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F2	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-CI-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2,4-Cl ₂	Phenyl-2-Cl-4-F
Bsp.	259	260	261	262	263	264	265	266	267	268	269	270	271	272	273	274	275

									1	1		
MS****	8	ð	¥	송	ð	Ą	ķ	þ	Å	ok	yo	ok
R8***	CH3	CH³	CH3	Ι.	CH ₂ -COO-CH ₃	CH ₂ -COO-CH ₃	(CH ₂) ₂ -COO-CH ₃	(CH ₂) ₃ -COO-CH ₃	СН2-СООН	CH ₂ -COOH	(CH ₂) ₂ -COOH	(СН₂)₃-СООН
R7	I	Ŧ	F.	I	Ξ	CH3	Ŧ	I	Ŧ	CH3	I	H
Amid**	2	4	4	2	4	4	4	4	4	4	4	4
R5	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	H-9	H-9
R6	5- COOH	H-9	5-H	9-H	5-H	9-H	H-9	5-H	5-H	9-H	H-9	H-2
R4	4-H	3-H	3-H	4-H	3.4	3-H	3.1	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H
R3	T-E	2-0CF ₃	2-0CF ₃	3-H	2-0CF ₃	2-OCF ₃	2-0CF ₃	2-0CF ₃	2-0CF ₃	2-OCF ₃	2-0CF ₃	2-OCF ₃
R2	I	I	I	I	I	Ŧ	I	Ŧ	I	I	Ŧ	I
R1*	I	I	I	I	Ŧ	I	I	I	I	Ŧ	H	I
A	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F2	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂	Phenyl-2-Cl-4,5-F ₂
Bsp.	276	277	278	279	280	281	282	283	284	285	286	287

* "Na" bedeutet das Natriumsalz der entsprechenden Verbindung mit R1 = H

^{**} In der Spalte "Amid" wird die Position der Carbonamidgruppe -(C=O)-N(R7) (R8) am Phenylrest angegeben.
***Sind bei R8 Strukturformeln angegeben, so erfolgt die Bindung von R8 an den Stickstoff über die verklirzt dargestellte Bindung
**** Unter der Angabe "MS ist ok" wird verstanden, daß ein Massenspektrum gemessen wurde und in diesem der Molpeak

⁽Molmasse + H⁺) nachgewiesen wurde

Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch günstige Wirkungen auf den Zuckerstoffwechsel aus, sie senken insbesondere den Blutzuckerspiegel und sind zur Behandlung von Typ II Diabetes geeignet. Die Verbindungen können allein oder in Kombination mit weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoffen (Antidiabetika) eingesetzt werden. Solche weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoffe sind zum Beispiel Sulfonylharnstoffe (wie zum Beispiel Glimepirid, Glibenclamid, Gliclazid, Glibomurid, Gliquidon, Glisoxepid), Metformin, Tolbutamid, Glitazone (wie zum Beispiel Troglitazon, Rosiglitazon, Pioglitazon, Repaglinid), alpha-Glucosidase-Hemmer (wie zum Beispiel Acarbose, Miglitol) oder Insuline. Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind, können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I zur Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen.

Die Verbindungen der Formel I eignen sich weiterhin zur Behandlung von Diabetischen Spätschäden, wie z.B. Nephropathie, Retinopathie, Neuropathie sowie Herzinfarkt, Myocardialem Infarkt, peripheren arteriellen Verschlußkrankheiten, Thrombosen, Arteriosklerose, Syndrom X, Obesitas, Entzündungen, Immunkrankheiten, Autoimmunkrankheiten, wie z.B. AIDS, Asthma, Osteoporose, Krebs, Psoriasis, Alzheimer, Schizophrenie und Infektionskrankheiten.

Die Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

Glykogenphophorylase a Aktivitätstest

25

30

20

10

15

Der Effekt von Verbindungen auf die Aktivität der aktiven Form der Glykogenphosphorylase (GPa) wurde in der umgekehrten Richtung, durch Verfolgen der Glykogensynthese aus Glukose-1-Phosphat an Hand der Bestimmung der Freisetzung von anorganischem Phosphat, gemessen. Alle Reaktionen wurden als Doppelbestimmungen in Mikrotiterplatten mit 96-Vertiefungen (Half Area Plates, Costar Nr. 3696) durchgeführt, wobei die Änderung der Absorption auf Grund der

Bildung des Reaktionsprodukts bei der weiter unten spezifizierten Wellenlänge in einem Multiskan Ascent Elisa Reader (Lab Systems, Finnland) gemessen wurde.

Um die GPa Enzymaktivität in der umgekehrten Richtung zu messen, wurde die Umwandlung von Glukose-1-Phosphat in Glykogen und anorganisches Phosphat nach der allgemeinen Methode von Engers et al. (Engers HD, Shechosky S, Madsen NB. Can J Biochem 1970 Jul;48(7):746-754) mit folgenden Modifikationen gemessen: Humane Glykogenphosphorylase a (zum Beispiel mit 0,76 mg Protein / ml (Aventis Pharma Deutschland GmbH), gelöst in Pufferlösung E (25 mM 8-Glyzerophosphat, pH 7,0, 1 mM EDTA und 1 mM Dithiotreitol) wurde mit Puffer T (50 10 mM Hepes, pH 7,0, 100 mM KCl, 2,5 mM EDTA, 2,5 mM MgCl₂·6H₂O) und Zusatz von 5 mg/ml Glykogen auf eine Konzentration von 10 ug Protein/ml verdünnt. Prüfsubstanzen wurden als 10 mM Lösung in DMSO zubereitet und auf 50 µM mit Pufferlösung T verdünnt. Zu 10 µl dieser Lösung wurden 10 µl 37,5 mM Glukose, gelöst in Pufferlösung T und 5 mg/mL Glykogen, sowie 10 µl einer Lösung von 15 humaner Glykogenphosphorylase a (10 µg Protein/ml) und 20 µl Glukose-1-Phosphat, 2,5 mM zugegeben. Der basale Wert der Glykogenphosphorylase a Aktivität in Abwesenheit von Prüfsubstanz wurde durch Zugabe von 10 µl Pufferlösung T (0,1 % DMSO) bestimmt. Die Mischung wurde 40 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert und das freigesetzte anorganische Phosphat mittels der 20 allgemeinen Methode von Drueckes et al. (al (Drueckes P, Schinzel R, Palm D, Anal Biochem 1995 Sep 1;230(1):173-177) mit folgenden Modifikationen gemessen: 50 ul einer Stop-Lösung von 7,3 mM Ammoniummolybdat, 10,9 mM Zinkacetat, 3,6 % Askorbinsäure, 0,9 % SDS werden zu 50 µl der Enzymmischung gegeben. Nach 60 Minuten Inkubation bei 45 °C wurde die Absorption bei 820 nm gemessen. Zur 25 Bestimmung der Hintergrundsabsorption wurde in einem separaten Ansatz die Stop-Lösung unmittelbar nach Zugabe der Glukose-1-Phosphatlösung zugegeben. Dieser Test wurde mit einer Konzentrationen von 10 µM der Prüfsubstanz durchgeführt, um die jeweilige Hemmung der Glykogenphosphorylase a in vitro

durch die Prüfsubstanz zu bestimmen.

30

Tabelle 2: Biologische Aktivität

Bsp.	% Hemmung bei 10 µM
1	87
2	73
2 3 4 5 12	75
4	79
5	77
12	92
20	35
29	78
30	76
31	86
41	50
44	11
46	36
47	46
49	13
51	36
53	22
60	36
70	86
75	41
80	50
84	44
89	90
90	34
100	34 78
101	93
102	14
106	35
111	88
112	100
116	100
117	99
118	70
119	97
120	40
122	12
128	95
147	88
149	76

Aus der Tabelle ist abzulesen, daß die Verbindungen der Formel I die Aktivität der Glykogenphosphorylase a hemmen und dadurch zur Senkung des

5 Blutzuckerspiegels gut geeignet sind.

Nachfolgend wird die Herstellung einiger Beispiele detailliert beschrieben, die übrigen Verbindungen der Formel I wurden analog erhalten: Experimenteller Teil:

5

Beispiel 1:

- a) 2-Chlorbenzoylisocyanat
- 2-Chlorbenzamid wurde in Dichlormethan gelöst, mit 1,5 eq.Oxalylchlorid versetzt und 16 Stunden auf Rückfluss erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde am Hochvakuum eingeengt und ohne weitere Reinigung in Stufe b umgesetzt.
 - b) 4-Chlor-3-[3-(2-chlor-benzoyl)-ureido]-benzoesäure

15

25

- 1 g (5,8 mmol) 3-Amino-4-chlor-benzoesäure wurden mit 0,75 g (5,8 mmol)
 Diisopropylethylamin und 1,06 g (5,8 mmol) 2-Chlorobenzoylisocyanat in 5 ml
 Dichlormethan versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht.
 Das Lösungsmittel wurde eingeengt, der Rückstand mit 5%iger
- Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt, zweimal mit Diethylether extrahiert und die wässrige Phase mit HCI auf pH 3 gestellt. Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt.
 - c) 4-{4-Chlor-3-[3-(2-chlor-benzoyl)-ureido]-benzoylamino}-piperidin-1-carbonsäureethylester
 - 100 mg (0,28 mmol) 4-Chloro-3-[3-(2-chloro-benzoyl)-ureido]-benzoesäure, 93 mg (0,28 mmol) TOTU und 37 mg (0,28 mmol) Diisopropylethylamin wurden in 1 ml Dimethylformamid gekoppelt. Die Reaktionslösung wurde je einmal mit 5%iger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und 10%iger Zitronensäure-Lösung gewaschen, die organische Phase getrocknet und eingeengt.

Die Beispiele 2-52 und 188-220 wurden analog Beispiel 1 synthetisiert.

Beispiel 94:

a) 4-[3-(2,4-Dichloro-benzoyl)-ureido]-3-methoxy-benzoesäure

Zu einer Lösung von 20 g (119,6 mmol) 4-Amino-3-methoxy-benzoesäure in 400 ml Acetonitril gab man 36,1 g (167,5 mmol) 2,4-Dichlorbenzoylisocyanat, das analog Beispiel 1 a hergestellt wurde. Es wurde 2 Stunden auf Rückfluss erhitzt und auf Raumtemperatur abgekühlt. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Acetonitril und Methanol gewaschen, mit 5%iger Kaliumhydrogensulfat-Lösung verrührt, erneut abgesaugt und im Hochvakuum getrocknet. Man erhielt 44 g (96 %) des gewünschten Produktes.

b) 4-[3-(2,4-Dichloro-benzoyl)-ureido]-3-methoxy-benzoyl chlorid

15

20

5

11,25 g (37,2 mmol) 4-[3-(2,4-Dichloro-benzoyl)-ureido]-3-methoxy-benzoesäure aus Stufe a wurde mit 150 ml Thionylchlorid 3 Stunden auf Rückfluss erhitzt und im Hochvakuum einrotiert. Der Rückstand wurde 2 mal mit Toluol versetzt und erneut im Hochvakuum eingeengt und man erhielt 10,88 g (27,09 mmol, 73%) Säurechlorid (Verlust durch überschäumen). Das so erhaltene Produkt wurde ohne weitere Reinigung in der nächste Stufe eingesetzt.

c) 3-[3-(2,4-Dichlor-benzoyl)-ureido]-4-methoxy-N-(2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-4-yl)-benzamid Natriumsalz

25

Eine Suspension von 157 mg (0,39 mmol) Säurechlorid aus Stufe b und 4 ml Dichlormethan gab man zu einer Lösung von 65 μl (0,8 mmol) Pyridin und 63 mg (0,4 mmol) 2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-4-ylamin in 2 ml Dichlormethan und brachte das Reaktiongemisch 16 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion. Das reaktionsgemisch wurde mit 2,5 ml Acetonitril verdünnt, filtriert, mit 5 ml Acetonitril nachgewaschen und das Filtrat evaporiert. Nach Aufnahme des Rückstandes in einem Gemisch aus 2 n Natronlauge, Acetonitril und Dimethylformamid (1/2/2) fiel das Produkt aus.

56
Die Beispiele 95-152 wurden analog Beispiel 94 synthetisiert. Bei Bedarf wurden die Produkte über eine präparative HPLC/MS über reverse phase (Acetonitril/Wasser/TFA) gereinigt.

Patentansprüche:

1. Verbindungen der Formel I,

worin bedeuten

10

5

Phenyl, Naphthyl, wobei der Phenyl- oder Naphthylrest bis zu dreifach Α substituiert sein kann mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C2-C6)-Alkenyl, O-(C2-C6)-Alkinyl, S-(C1-C6)-Alkyl, S-(C2-C6)-Alkenyl, S- $(C_2$ - C_6)-Alkinyl, SO- $(C_1$ - C_6)-Alkyl, SO₂- $(C_1$ - C_6)-Alkyl, SO₂-NH₂, 15 (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, (C3-C7)-Cycloalkyl, (C3-C7)-Cycloalkyl-(C1-C4)-alkylen, (C0-C6)-Alkylen-COOH, (C0-C6)-Alkylen-COO-(C_1 - C_7)-alkyl, (C_0 - C_6)-Alkylen-COO-(C_2 - C_7)-alkenyl, CONH₂, CONH- (C_1-C_6) -Alkyl, CON- $[(C_1-C_6)$ -Alkyl]₂, CONH- (C_3-C_6) -Cycloalkyl, (C_0-C_6) -Alkylen-NH₂, (C_0-C_6) -Alkylen-NH- (C_2-C_6) -alkyl, (C_0-C_6) -Alkylen-20 $N-[(C_1-C_6)-alkyl]_2,\ NH-CO-(C_1-C_6)-Alkyl,\ NH-CO-Phenyl,\ NH-SO_2-Phenyl,\ NH-SO_2-P$ wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C1-C6)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

25

R1, R2 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-(C₁-C₆)-Alkyl;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CO-NH-(C₃-C₇)-Cycloalkyl, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CO-NH₂ substituiert sein kann;

R7 H, (C_1-C_6) -Alkyl, $CO(C_1-C_6)$ -Alkyl;

H, (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂ NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkenyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkinyl oder NCOO-(C₁-C₄)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann;

F, Cl, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

30

20

25

A Phenyl, wobei der Phenylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br;

R1, R2 H;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl;

R7 H; CH₃

10 R8 H, (C_1-C_{10}) -Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF_3 , CN, COOH, $COO-(C_1-C_6)$ -Alkyl, $CO-NH_2$, NH_2 , $NH-(C_1-C_6)$ -Alkyl, $N-[(C_1-C_6)$ -Alkyl]_2 NCO- (C_1-C_6) -alkyl, NCOO- (C_1-C_6) -alkyl, NCOO- (C_1-C_6) -alkyl, NCOO- (C_1-C_6) -alkylen- (C_6-C_{10}) -aryl substituiert sein

kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl,

CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl,

Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein

kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein

F, Cl, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-

25 ... Alkyl;

R9

kann;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 darin bedeuten
 - A Phenyl, wobei der Phenylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br;
- 35 R1, R2 H;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl,

(C_1 - C_6)-Alkyl;

(C1-C6)-AIKYI

R7 H; CH₃

5

15

20

30

R8 (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂ NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkenyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkinyl oder NCOO-(C₁-C₄)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein

10 kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann:

F, CI, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- 4. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.
 - 5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Blutzucker senkende Wirkstoffe.
 - 6. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung des Typ II Diabetes.
- 7. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Blutzuckersenkung.

5

15

- 8. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoff zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung des Typ II Diabetes.
- 9. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoff zur Herstellung eines Medikamentes zur Blutzuckersenkung.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

11. Verwendung der Verbindung der Formel I

worin bedeuten

20

Phenyl, Naphthyl, wobei der Phenyl- oder Naphthylrest bis zu dreifach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, Cl₂-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, (C₀-C₆)-Alkylen-COOH, (C₀-C₆)-Alkylen-COO-(C₁-C₇)-alkyl, (C₀-C₆)-Alkylen-COO-(C₂-C₇)-alkenyl, CONH₂, CONH-(C₁-C₆)-Alkyl, CON-[(C₁-C₆)-Alkylen-NH₂, (C₀-C₆)-Alkylen-NH₂, (C

5

WO 02/096864 PCT/EP02/05205

N-[(C₁-C₆)-alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

R1, R2 unabhängig voneinander H, (C_1-C_6) -Alkyl, O- (C_1-C_6) -Alkyl, COO- (C_1-C_6) -Alkyl;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CO-NH-(C₃-C₇)-Cycloalkyl, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CO-NH₂ substituiert sein kann;

20 R7 H, (C_1-C_6) -Alkyl, $CO(C_1-C_6)$ -Alkyl;

H, (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂

NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkenyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkinyl oder NCOO-(C₁-C₄)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl,

Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann;

R9 F, CI, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-35 Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl; I

sowie derer physiologisch verträglichen Salze zur Herstellung eines Medikamentes zur Senkung des Blutzuckerspiegels.

12. Verwendung der Verbindung der Formel I

worin bedeuten

5

Phenyl, Naphthyl, wobei der Phenyl- oder Naphthylrest bis zu dreifach Α substituiert sein kann mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-10 Alkyl, O-(C2-C6)-Alkenyl, O-(C2-C6)-Alkinyl, S-(C1-C6)-Alkyl, S-(C2-C6)-Alkenyl, S-(C2-C6)-Alkinyl, SO-(C1-C6)-Alkyl, SO2-(C1-C6)-Alkyl, SO2-NH2, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, (C₀-C₆)-Alkylen-COOH, (C₀-C₆)-Alkylen-COO- (C_1-C_7) -alkyl, (C_0-C_6) -Alkylen-COO- (C_2-C_7) -alkenyl, CONH₂, 15 CONH- (C_1-C_6) -Alkyl, CON- $[(C_1-C_6)$ -Alkyl]₂, CONH- (C_3-C_6) -Cycloalkyl, (C_0-C_6) -Alkylen-NH₂, (C_0-C_6) -Alkylen-NH- (C_1-C_6) -alkyl, (C_0-C_6) -Alkylen- $N-[(C_1-C_6)-alkyl]_2$, $NH-CO-(C_1-C_6)-Alkyl$, NH-CO-Phenyl, $NH-SO_2-Phenyl$, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C1-C6)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ 20 substituiert sein kann:

R1, R2 unabhängig voneinander H, (C_1-C_6) -Alkyl, $O-(C_1-C_6)$ -Alkyl, $CO-(C_1-C_6)$ -Alkyl;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₂-C₆)-Alkenyl, S-(C₂-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-NH₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₆

5

15

20

C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, CO-NH-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, CO-NH-(C₃-C₇)-Cycloalkyl, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, NH-CO-(C₁-C₆)-Alkyl, NH-CO-Phenyl, NH-SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CO-NH₂ substituiert sein kann;

R7 H, (C_1-C_6) -Alkyl, $CO(C_1-C_6)$ -Alkyl;

H, (C₁-C₁₀)-Alkyl, wobei Alkyl bis zu 3 mal mit OH, CF₃, CN, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-NH₂, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N-[(C₁-C₆)-Alkyl]₂ NCO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkenyl, NCOO-(C₁-C₆)-alkinyl oder NCOO-(C₁-C₄)-alkylen-(C₆-C₁₀)-aryl substituiert sein kann;

(CH₂)_m-Aryl, wobei m = 0-6 sein kann und Aryl gleich Phenyl, O-Phenyl, CO-Phenyl, Benzo[1,3]dioxolyl, Heterocycloalkyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, 2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxinyl, Benzo[1,2,5]thiadiazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl sein kann und wobei der Arylrest ein oder mehrfach mit R9 substituiert sein kann:

F, Cl, Br; OH, NO₂, CF₃, OCF₃, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl-OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkyl-Phenyl, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl;

sowie derer physiologisch verträglichen Salze zur Herstellung eines Medikamentes 25 zur Behandlung von Typ II Diabetes.

IMPERNATIONAL SEARCH REPORT

international Application No

		101/1	P 02/05205								
	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C275/54 C07C323/42 C07D211, C07D295/13 C07D285/14 C07D319, C07D401/04 C07D209/14 C07D317, o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	/18 C07D207/09 /58 A61P3/10	C07D213/40 C07D209/08 A61K31/17								
	SEARCHED SEARCHED	·									
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classificat CO7C CO7D A61K A61P										
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical search terms used)										
Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data, BIOSIS, MEDLINE, BEILSTEIN Data											
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		-								
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Retevant to claim No.								
P,X	WO 01 94300 A (AVENTIS PHARMA GMI 13 December 2001 (2001-12-13) *the whole document*	ВН)	1-12								
A	WO 00 71506 A (TELIK INC) 30 November 2000 (2000-11-30) claims		1-12								
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members a	re listed in annex.								
*A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined wit											
	actual completion of the International search	Date of mailing of the internal	ional search report								
17	2 August 2002	28/08/2002									
Name and m	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Österle, C									

I ERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 02/05205

						· · / · · · ·	
A. CLASSI IPC 7	A61K31/40 A61K31/433	A61K31/41 A61K31/445	A61K31/4 A61K31/3	4	A61K31/36	A61k	(31/357
According to	International Patent Class	sification (IPC) or to both	national classifica	ation an	I IPC		
B. FIELDS	SEARCHED						
Minimum do	cumentation searched (di	assification system follow	ved by classification	on symb	ols)		
							·
Documentat	ion searched other than m	inimum documentation to	o the extent that s	uch doc	uments are included	in the fields s	earched
Electronic di	ata base consulted during	the international search	(name of data bas	se and,	where practical, sea	ırch lerms use	٥)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO E	3E RELEVANT					·····
Category *	Citation of document, wit	h indication, where appr	ropriate, of the rele	evant pa	ssages		Relevant to daim No.
·			·				
Funt	ner documents are listed in	the continuation of box	C.	X	Patent family men	nbers are listed	fin annex.
Special car	legories of cited document	s:		T late	r document publishe	d after the inte	ernational filing date
"A" docume	nt defining the general sta ered to be of particular rela	te of the art which is not		or	priority date and not	in conflict with	n the application but neory underlying the
"E" earlier o	locument but published on		.1		ention ument of particular r	elevance: the	cisimed invention
filing d	ate nt which may throw doubts	s on nriority daim/s) or		ca	nnot be considered:	novel or canno	t be considered to ocument is taken alone
wnich	is cited to establish the put or other special reason (a	Ducation date of another	•				claimed invention wentive step when the
O docume	ent referring to an oral disc		r	GC	cument is compined	with one or m	ore other such docu-
other n	nt published prior to the im	ternational filing date bu	n	ni ni	enis, such compinati the art.	on being obvio	ous to a person skilled
ater in	an the priority date claimer actual completion of the int	d			ument member of the te of mailing of the i		
	2 August 2002			Ja	or maning or die i	THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO	nai vii i repruss
Name and n	nailing address of the ISA			Aır	horized officer		
		e, P.B. 5818 Palentlaan k	2				
	Tel. (+31-70) 340-20 Fax: (+31-70) 340-30	40, Tx. 31 651 epo nl,			Österle, (C ·	

ERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/EP 02/05205

Patent document cited in search report		Publication date				Publication date	
WO 0194300	Α	13-12-2001	AU WO	6231801 0194300		17-12-2001 13-12-2001	
WO 0071506	A	30-11-2000	AU BR CZ EP NO TR WO	5168400 0011550 20014153 1181271 20015713 200103409 0071506	A A3 A2 A T2	12-12-2000 04-06-2002 15-05-2002 27-02-2002 20-12-2001 21-05-2002 30-11-2000	

INTERNATION ER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/05205

A. KLASS	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES ;									
IPK 7	CO7C275/54 CO7C323/42 CO7D211		C07D213/40							
	CO7D295/13 CO7D285/14 CO7D319/		C07D209/08							
	CO7D401/04 CO7D209/14 CO7D317/		A61K31/17							
	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	assifikation und der IPK								
	RCHIERTE GEBIETE									
IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb CO7C CO7D A61K A61P	pole)								
		,								
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, si	oweil diese unter die recherchierte	n Geblete fallen							
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (h	Name der Datenbank und evtl. ver	wendete Suchbegriffe)							
1	Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data, BIOSIS, MEDLINE, BEILSTEIN Data									
~ ALSW	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN									
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	oe der in Betracht kommenden Teli	e Betr, Anspruch Nr.							
Ρ,Χ	WO 01 94300 A (AVENTIS PHARMA GM 13. Dezember 2001 (2001-12-13) *the whole document*	BH)	1-12							
A	WO 00 71506 A (TELIK INC) 30. November 2000 (2000-11-30) Ansprüche		1-12							
entn	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfam	nije 							
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist oder dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmelden nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung, die geeignet ist einem anderen haber oder durch die das Veröffentlichtung belegt werden voll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'C' Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichtung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'C' Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichtung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung von besonderer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer anderen Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer Potentan veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer Potentan nahellegend ist veröffentlichung die beanspruchte Erfindung werden, von die Veröffentlichung										
	2. August 2002	28/08/2002								
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde		<u>. </u>							
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bedienstete	r							
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Österle, C								

INTERNATION ER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

			1 C 1 / E 1 UZ/ U.	5205
A. KLASS IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/40 A61K31/41 A61K31/ A61K31/433 A61K31/445 A61K31/		6 A61K31	/357
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym	bole)		
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,			
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Dalenbank und	evtL verwendete Such	ibegriffe)
	·			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit enforderlich unter Anga	be der in Betracht kommen	ten Teile	Betr. Anspruch Nr.
•				
	•			
	•			
				•
·				
Weite entre	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Pa	tentlamilie	
Besondere	Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen :	*T* Spätere Veröffentlichun	ng, die nach dem inter	nationalen Anmeldedatum
"A" Veröffer aber ni	ıtlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollid Erfindung zugrundelle	ilen, sondem nur zum genden Prinzips oder	oen ist und mit der
Anmek	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen dedatum veröffentlicht worden ist Ulichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-	"X" Veröttentlichung von be	i esonderer Bedautung	dia haanenmehta Effinduna
. andere	en zu assen, oder durch die das Veromentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	karn allein aufgrund d erfinderischer Tätigkei "Y" Veröffentlichung von be	ieser Veröffentlichung i beruhend betrachtei asonderer Redautung	nicht als neu oder auf werden
SOII Odd	er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt)	kann nicht als auf erfir werden, wenn die Ven	offentlichung mit eine	r oder mehmren anderen
P Veröffen	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, anutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen die diese Verbindung für e '&' Veröffentlichung, die M	einen Fachmann nahe	indung gebracht wird und liegend ist
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des in		
12	2. August 2002			
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedi	ensteler	
•	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Õster1e,	С	

INTERNATIONA RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/05205

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0	194300	A	13-12-2001	AU WO	6231801 A 0194300 A1	17-12-2001 13-12-2001
WO 0	0071506	A	30-11-2000	AU BR CZ EP NO TR WO	5168400 A 0011550 A 20014153 A3 1181271 A2 20015713 A 200103409 T2 0071506 A2	27-02-2002 20-12-2001 21-05-2002

• /				,	
1.5					
,					
					•
			·		
					÷